POLYBUTADIENE RUBBER AND ITS COMPOSITION

Publication number: JP6228370

Publication date: 1994-08-16

Inventor: KAWAGUCHI NORISHIGE; OKAMOTO NAOMI;

NAKAMURA HIROYUKI

Applicant: UBE INDUSTRIES

Classification:

- international: C08L9/00; C08L21/00; C08L9/00; C08L21/00; (IPC1-7):

C08L9/00; C08L9/00

- European:

Application number: JP19930015535 19930202 **Priority number(s):** JP19930015535 19930202

Report a data error here

Abstract of JP6228370

PURPOSE:To provide a polybutadiene rubber which has a low die swell, gives a vulcanizate having an excellent flex resistance, a suitable modulus, and a high resilience, and hence is suitable for a tire sidewall. CONSTITUTION:A polybutadiene rubber comprises 99-25wt.% component (A) sol. in boiling n-hexane and 1-25wt.% component (B) insol. in boiling n-hexane and has a reduced viscosity (in tetralin at 130 deg.C) of component B of 0.5-4, a wt.-average mol.wt. of component A of 300,000-800,000, a proportion of the component having a mol.wt. not higher than 50,000 of 3-9wt.%, and an intrinsic viscosity [eta] and a Mooney viscosity ML at 100 deg.C satisfying the relation: [eta] >0.022ML+1.60. A compsn. comprising the rubber and a synthetic diene or natural rubber is also provided.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-228370

(43)公開日 平成6年(1994)8月16日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

F I

技術表示箇所

C 0 8 L 9/00

LAY

7211 - 4 J

7211 - 4 J

LBD

審査請求 未請求 請求項の数 2 OL (全 12 頁)

(21)出願番号

特願平5-15535

(71)出願人 000000206

宇部興産株式会社

(22)出願日

平成5年(1993)2月2日

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

(72)発明者 川口 憲重

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

(72)発明者 岡本 尚美

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

(72)発明者 中村 裕之

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

(54)【発明の名称】 ポリプタジェンゴム及びその組成物

(57) 【要約】 (修正有)

【目的】耐屈曲性に優れ、ダイスウェルが小さく、且つ 加硫後のモジュラスが適度であり反発弾性の大きなポリブタジエンゴム、即ちタイヤのサイドウォールに用いる のに好適なポリブタジエンゴムを提供する。

【構成】沸騰 $n-\Lambda$ キサン可溶分と沸騰 $n-\Lambda$ キサン不溶分とからなり、沸騰 $n-\Lambda$ キサン不溶分の割合が $1\sim25$ 重量%であり、当該不溶分の還元粘度が $0.5\sim4$ (テトラリン中130C)であり、沸騰 $N-\Lambda$ キサン可溶分が、重量平均分子量30万 ~80 万であり、分子量 ≤5 万の成分の割合が $3\sim9$ 重量%であって、且つ固有粘度 $[\eta]$ とムーニー粘度MLとが、

 $(\eta) > 0.022ML+1.60$

なる関係を満足しているポリブタジエンゴムおよびジエ ン系合成ゴムや天然ゴムとのブレンド組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(1)実質的に沸騰n-ヘキサン不溶分と沸騰n-ヘキサン可溶分からなり、

- (2) 沸騰 n- へキサン不溶分の割合が $1\sim 25$ 重量%であり、
- (3) 沸騰 $n \Delta + U \to X$ 不溶分の還元粘度 (テトラリン中 130 %) が $0.5 \sim 4$ であり、
- (4)沸騰n-ヘキサン可溶分が、(a) 重量平均分子量M *
 - (1) 請求項1に記載のポリブタジエンゴム・・・・・・20重量%以上
 - (2) 天然ゴム、及び/又はジエン系合成ゴム・・・・・・・・・残部

からなるゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、n-ヘキサン可溶分と n-ヘキサン不溶分からなるポリブタジエンゴム、及び このポリブタジエンゴムに天然ゴム及び/又はジエン系 合成ゴムをブレンドしたゴム組成物であって、自動車用 タイヤのサイドウォールに特に好適なものに関する。

[0002]

【従来の技術】自動車用タイヤは、サイドウォール、ト 20 レッド、ビード、カーカス等の各部分から構成されてお り、これらの各部分毎に異なった機能が要求される。こ のため、これらの各部分を構成するゴムについても各々 の機能に見合ったものが用いられている。例えば、トレッドは直に路面に接触する部分なので、スキッド抵抗の 大きなことや耐摩耗性に優れていることが要求される。 この他、近年の燃費向上の要請から、転がり抵抗が少な いことも要求されている。このため、トレッド用のゴム には、これらの要求に見合った性質が求められる。

【0003】一方、サイドウォールは走行中のタイヤの変形が集中する部分なので、耐屈曲性が高いこと、即ち、繰り返し変形により屈曲亀裂が生じないことと万一屈曲亀裂が発生しても成長が遅いことが要求される。サイドウォールに加硫後のモジュラスが高いゴムを用いると、耐屈曲性が低下するだけでなく、乗り心地も悪くなるという問題点があるから、サイドウォール用のゴムには加硫後のモジュラスが低いことが要求される。更に、加硫後の反発弾性は高い方が、タイヤの転がり抵抗が減少し好ましいから、加硫後の反発弾性が高いことも要求される。

【0004】従来、高シス-1,4-ポリブタジエンが、繰り返し変形により屈曲亀裂が発生しにくいことからタイヤのサイドウォールに一般に用いられてきた。しかし、高シス-1,4-ポリブタジエンは、一旦屈曲亀裂が発生すると成長が早いという問題がある。又、加硫前の押し出し加工において大きなダイスウェル比を示すという欠点もあった。そこで、高シス-1,4-ポリブタジエンのマトリックス中にシンジオタクチック-1、2-ポリブタジエンが繊維状に分散した構造を有するポリブタジエンゴムがサイドウォール用として提案された50

* w=30万~80万であり、(b) 分子量5万以下の成分の割合が3~9重量%であって、且つ、(c) 固有粘度 η と100 ℃におけるムーニー粘度(ML_{1+4}) とが、

 $[n] > 0.022 ML_{1+4} + 1.60$ なる関係を満足している、ポリブタジエンゴム。 【請求項2】

(特公昭47-17666号)。このポリブタジエンゴムは、従来の高シス1、4-ポリブタジエンと比較して、屈曲亀裂の成長が遅く、且つダイスウェルが小さいという特徴を有している。

[0005]

【発明の解決しようとする課題】しかし、上記のポリブタジエンゴムは、加硫後のモジュラスが大きすぎるので、このゴムをサイドウォールに用いると乗り心地のよいタイヤが得られないという問題があった。又、このゴムは反発弾性も充分ではないので、タイヤの転がり抵抗が大きくなるという問題もあった。

【0006】そこで、マトリックスである高シス-1,4一ポリブタジエンの低分子量成分を多くし、ポリブタジエンゴム全体のモジュラスを低下させ、タイヤの繰り返し変形による亀裂の発生、成長を防止しようとする試みがなされた(特開昭62-73707号)。しかし、反発弾性については充分に改良されなかったのでタイヤの転がり抵抗が大きくなるという問題は殆ど解決されていなかった。

【0007】本発明は、耐屈曲性に優れ、ダイスウェルが小さく、且つ加硫後のモジュラスが適度であり反発弾性の大きなポリブタジエンゴム、即ちタイヤのサイドウォールに用いるのに好適なポリブタジエンゴムを提供することを目的とする。

[0008]

【発明の構成】本発明は、沸騰n-ヘキサン可溶分と沸騰n-ヘキサン不溶分からなるポリブタジエンゴム、及びこのポリブタジエンゴムに他のゴム、例えば高シスー1、4-ポリブタジエンやスチレンーブタジエンゴム、ポリイソプレンゴム等のジエン系合成ゴムや、天然ゴム

【0009】本発明のポリブタジエンゴムは、実質的に 沸騰n-ヘキサン不溶分と沸騰n-ヘキサン可溶分から なり、沸騰n-ヘキサン不溶分が沸騰n-ヘキサン可溶 分中に繊維状に分散した構造を有する。

等をブレンドしたゴム組成物に関する。

【0010】ここで、n-ヘキサン可溶分とは、ポリブタジエンゴムを沸騰n-ヘキサン中で還流したときに不溶分として回収される部分をいい、沸騰n-ヘキサン不溶分は、ポリブタジエンゴムを沸騰n-ヘキサン中で還流したときにn-ヘキサンに溶解する部分である。

2

【0011】沸騰n-ヘキサン不溶分の割合は1~25重量%である。3~20重量%の範囲が好ましい。沸騰n-ヘキサン不溶分の割合が1重量%よりも少ないと、充分な耐屈曲性が得られず、ダイスウェルも大きくなるという問題がある。一方、沸騰n-ヘキサン不溶分の割合が25重量%よりも多い場合は、ポリブタジエンゴムの配合物ムーニー粘度が大きくなりすぎ加工が難しくなるから、好ましくない。ここで、「配合物」とは、本発明のポリブタジエンゴム或いはゴム組成物にカーボンブラックやプロセスオイル、充填剤、加硫剤、加硫助剤(必要であれば)、老化防止剤等を配合したものをいう。

【0012】沸騰n-ヘキサン不溶分は、シンジオタクチック-1,2-ポリブタジエンそのもの、及び/又はシンジオタクチック-1,2-構造を主要な構造とするポリブタジエンを主成分とするものである。そして、テトラリン中で130℃で測定した還元粘度は0.5~4、好ましくは0.8~3の範囲である。沸騰n-ヘキサン不溶分の還元粘度が0.5よりも小さいときは、沸騰n-ヘキサン不溶分が沸騰n-ヘキサン中に繊維状に分散しないので、ポリブタジエンゴムのダイスウェルや耐屈曲性が充分に改善されないという問題がある。一方、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン不溶分が、沸騰n-ヘキサン可溶分中で凝集塊を形成するようになる。このため、ポリブタジエンゴムの加工性や耐久性が低下するという問題がある。

【0013】沸騰n-ヘキサン可溶分は、高シス-1, 化合物-二硫化炭素系触媒-ニトリル化合4-ポリブタジエンそのもの、及び/又は高シス-1, が挙げられる。重合度、重合触媒等の重合4構造を主要な構造とするポリブタジエンを主成分とす 30 方法に従って適宜設定することができる。るものである。 【0021】本発明のポリブタジエンは、

【0014】沸騰n-ヘキサン可溶分の重量平均分子量は、30万~80万の範囲であり、且つ、重量平均分子量5万以下の成分の割合が3~9重量%であることが必要である。沸騰n-ヘキサン可溶分の重量平均分子量が30万未満であるポリブタジエンゴムは、加硫物の耐久性や反発弾性が低くなるから好ましくない。一方、80万を超えると、配合物のムーニー粘度が高くなり過ぎ、押し出し加工などが困難になるという問題がある。

【0015】沸騰n-ヘキサン可溶分は、又、固有粘度 40 [η] と100℃におけるムーニー粘度 (ML₁₊₄) と が、

〔η〕> 0.022ML₁₊₄ +1.60 なる関係を満足している必要がある。固有粘度とムーニー粘度の関係が、

 $[\eta] \le 0.022 \, \text{ML}_{1+4} + 1.60$ であると、反発弾性が大きくダイスウェルの小さなポリブタジエンゴムやゴム組成物が得られない。

【0016】以下、本発明のポリブタジエンゴムの製造方法について説明する。

4

【0017】本発明のポリブタジエンゴムは、二段重合法によって製造できる。二段重合法とは、1,3-ブタジエンを二段階に分けて重合する方法であり、第1段階でシス-1,4-重合を行って高シス-1、4-ポリブタジエン(沸騰n-ヘキサン可溶分)を得、次いで重合を停止することなく引き続いてシンジオタクチック-1,2 重合触媒を投入し、シンジオタクチック-1,2 ーポリブタジエン(沸騰n-ヘキサン不溶分)を合成し、沸騰n-ヘキサン不溶分が沸騰n-ヘキサン可溶分中に分散したポリブタジエンゴムを得るというものである。又、この逆に、第1段階でシンジオタクチック-1,2 重合を行い、第2段階でシス-1,4 重合を行ってもよい。

【0018】シス-1,4重合触媒及びシンジオタクチック-1,2重合触媒には、各々公知のものを用いることができる。

【0019】シス-1,4重合触媒の例としては、ジエチルアルミニウムクロライドーコバルト系触媒やトリアルキルアルミニウムー三弗化硼素ーニッケル系触媒、ジエチルアルムニウムクロライドーニッケル系触媒、トリエチルアルミニウムー四沃化チタニウム系触媒、等のチーグラー・ナッタ系触媒、及びトリエチルアルミニウムー有機酸ネオジウムールイス酸系触媒等のランタノイド元素系触媒等が挙げられる。

【0020】シンジオタクチック-1,2重合触媒の例としては、可溶性コバルト-有機アルミニウム化合物-二硫化炭素系触媒、可溶性コバルト-有機アルミニウム化合物-二硫化炭素系触媒-ニトリル化合物系触媒、等が挙げられる。重合度、重合触媒等の重合条件も公知の方法に従って適宜設定することができる。

【0021】本発明のポリブタジエンは、この他、ブレンド法によっても製造できる。

【0022】ブレンド法は、シンジオタクチック-1,2-ポリブタジエンと高シス-1,4-ポリブタジエンとを予め別々に重合してからブレンドするという方法であるが、各々を溶液の状態でブレンドする溶液ブレンド法の他、バンバリーミキサーや押出混練機等で溶融、混練する溶融ブレンド法も可能である。又、二段重合法で合成したポリブタジエンゴムに、高シス-1,4-ポリブタジエンやシンジオタクチック-1,2-ポリブタジエンをブレンドしてもよい。

【0023】本発明のポリブタジエンゴムに、更に、天然ゴム及び/又はジエン系合成ゴムをブレンドしたゴム組成物も、サイドウォール用として好ましく用いられる。但し、この組成物は、本発明のポリブタジエンゴムを20重量%以上含有することが好ましい。ここで、ジエン系合成ゴムとは、高シス-1,4-ポリブタジエン、アモルファス状1,2-ポリブタジエン、高シスポリイソプレン、低シス元1,4-ポリブタジエン、アモルファス状1,2-ポリブタジエン、高シスポリイソプレン、低シスポリイソプレン、ボチレンーブタジエン

ゴムから選ばれた1種類或いは2種類以上のゴムをい う。

[0024]

【実施例】以下、実施例によって本発明についてより具 体的に説明する。

【0025】〔構造及び物性の測定〕実施例及び比較例 のポリブタジエン或いはその組成物について、構造や物 性等の測定を以下のようにして行った。

【0026】(a) <u>n-ヘキサン不溶分の割合及びその還</u> 元粘度

ポリブタジエンゴム或いはゴム組成物25gを沸騰n-ヘキサン1000ml中で還流し、不溶分をnーヘキサン 不溶分として回収し、ポリブタジエンゴム或いはゴム組 成物中のn-ヘキサン不溶分の割合を求めた。次いで、 このn-ヘキサン不溶分0.2gをテトラリン100ml に溶解し、130℃の温度で、ウベローデ粘度計で比粘 度を測定し、その値から還元粘度を求めた。

【0027】(b) <u>n-ヘキサン可溶分の重量平均分子量</u> の測定

上記(a) においてポリブタジエンゴム或いはゴム組成物 を沸騰n-ヘキサン中で還流し、不溶分を分離した後、 n-ヘキサン溶液を回収し、この溶液からn-ヘキサン を除去してn-ヘキサン可溶分を回収した。このn-ヘ キサン可溶分をテトラヒドロフランに溶解し、GPCを 用いてポリスチレン換算分子量を求め、この結果から重 量平均分子量Mwを測定した。測定条件は以下の通りで ある。

装置: HLC-802A型

GMH6000、2本並列 カラム :

溶離液 : テトラヒドロフラン

溶離液流量: 1. 0 ml/分

カラム槽・・・40℃ 測定温度:

検出器・・・・40℃

サンプル濃度: 0.025g/100ml

サンプル注入量: 0. 5 ml

【0028】(c)<u>n-ヘキサン可溶分のミクロ構造</u> 上記のn-ヘキサン可溶分について、赤外線スペクトル

を測定し、モレロ法によってシスー1, 4構造の割合を 計算した。

【0029】(d)<u>n-ヘキサン可溶分の固有粘度〔η〕</u> 上記のn-ヘキサン可溶分について、トルエン溶媒、3 0℃の条件で、キャノンフェンスケ粘度計を用いて固有 粘度を測定した。

【0030】(e)ポリブタジエンゴム或いはゴム組成物 の配合物のダイスウェル比

キャピラリーレオメーター(インテスコ社製)を用い て、温度100℃、ダイL/D=2mm/1mm、剪断速度 6 0 sec で測定し、高シスー1, 4ーポリブタジエンで あるUBEPOL BR150 (宇部興産株式会社製) のダイスウェルを100としたときの指数で表した。数 50 【0039】(E)コバルトオクトエートの量を0.1

値が小さい方を良好とした。

【0031】(f)<u>ムーニー粘度</u>

JIS K6300に従って測定した。

【0032】(g) <u>硬度、300%モジュラス及び反発弾</u> 性

加硫物について測定した。測定はJIS K6301に 従って行った。

【0033】(h)耐屈曲性

加硫物について測定した。2㎜の亀裂が15㎜になるま 10 での回数をJIS K6301に従って測定し、高シス -1, 4-ポリブタジエンであるUBEPOLBR150 (宇部興産株式会社製)の回数を100とした指数で 表した。指数が大きい方が良好である。

【0034】〔ポリブタジエンの調製〕ポリブタジエン (A)~(K)を以下に示すようにして調製した。

【0035】(A)内部を窒素ガスで置換した容量2リ ットルのオートクレーブに、1,3-ブタジエン224 gを脱水ベンゼン576gに溶解した溶液を仕込み、更 に水2. 2mlを加えて30分間攪拌した。次いで、この 溶液を50℃に昇温し、ジエチルアルミニウムクロライ ド2. 9 mmol、コバルトオクトエート0. 007 mmol、 及び1, 5-シクロオクタジエン0. 3 mmolを加えて30分間重合した。重合終了後、重合溶液に2,4-t-ブチルーpークレゾール0.5gをメタノール/ベンゼ ン (50/50 (v/v)) 混合溶媒100mlに溶かした溶 液を加えて重合を停止した。重合反応を停止した後、重 合溶液を常法に従って処理し、ポリブタジエンを回収し た。得られたポリブタジエンのミクロ構造は、シス9 7. 1%、トランス1. 5%、ビニル1. 4%であっ 30 た。固有粘度〔η〕は4. 5 であった。

【0036】(B) コバルトオクトエートの量を0.0 08mmol、1,5-シクロオクタジエンの量を1.7mm olにした以外は、(A)と同様にしてポリブタジエンを 得た。得られたポリブタジエンのミクロ構造は、シス9 7. 0%、トランス1. 5%、ビニル1. 5%であっ た。固有粘度〔η〕は3. 6であった。

【0037】(C) コバルトオクトエートの量を0.0 10 mmol、1, 5 - シクロオクタジエンの量を 9. <math>0 mmolにした以外は、(A)と同様にしてポリブタジエンを 得た。得られたポリブタジエンのミクロ構造は、シス 1, 4-構造の割合が96.8%であり、ムーニー粘度 は42、固有粘度〔η〕は2. 4であった。

【0038】(D) コバルトオクトエートの量を0.0 1.1 mmol、 1, 5-シクロオクタジエンの量を 3.0mmolにし、重合温度を6.0 %に変更した以外は、(A) と同様にしてポリブタジエンを得た。得られたポリブタ ジエンは、固有粘度 $[\eta]$ 1.2の半液状のポリマーで あった。ミクロ構造は、シス96.0%、トランス2. 0%、ビニル2.0%であった。

た。

8

3 mmol、1,5-シクロオクタジエンの量を45.5 mm o1にした以外は、(C)と同様にしてポリブタジエンを 得た。得られたポリブタジエンは、固有粘度〔η〕 0. 8の半液状のポリマーであり、ミクロ構造は、シス9 5. 5%、トランス2. 2%、ビニル2. 3%であっ た。

【0040】(F) コバルトオクトエートの量を0.0 20 mmol、1, 5-シクロオクタジエンの量を<math>140. 0 mmolにした以外は、(C)と同様にしてポリブタジエ ンを得た。得られたポリブタジエンは、固有粘度〔η〕 0. 4の半液状のポリマーであり、ミクロ構造は、シス 95. 1%、トランス2. 4%、ビニル2. 5%であっ た。

(A) から(F) までのポリブタジエンは全てn-ヘキ サン可溶であった。

【0041】(G)第1段目のシス-1,4重合は (C) と同様にして行った。引き続き重合を停止せず に、重合溶液に、トリエチルアルミニウム3.6mmol、 二硫化炭素 0. 2 mmol、及びコバルトオクトエート 0. 0 8 mmolからなる1, 2 - 重合触媒を加えて、温度50 ℃で30分間、第2段目の重合を行った。重合後、常法 に従い重合溶液を処理してポリブタジエンを回収した。 得られたポリブタジエンは、ムーニー粘度(100℃) が52、沸騰n-ヘキサン不溶分の含有率は6.2重量 %、沸騰n-ヘキサン不溶分の還元粘度は2.2であっ た。一方、沸騰 n ーポリブタジエン可溶分の含有率は9 3. 8重量%、ムーニー粘度は43、固有粘度〔η〕は 2. 4であり、シス-1, 4構造の割合は96. 9%で あった。

おいて、コバルトオクトエートの量を0, 12mmolとし た以外は、(G)と同様にして重合を行った。得られた ポリブタジエンは、ムーニー粘度(100℃)が60、 沸騰n-ヘキサン不溶分の含有率は12.6重量%、還 元粘度は2. 3であった。一方、沸騰 n ーポリブタジエ ン可溶分の含有率は87.4重量%、固有粘度〔η〕は 2. 4、シス-1, 4構造の割合は96. 9%であっ

【0043】(I)シンジオタクチック-1,2重合に おいて、コバルトオクトエートの量を 0.25 mmol とし た以外は、(F)と同様にして重合を行った。得られた ポリブタジエンは、ムーニー粘度(100℃)が81、 沸騰 n - ヘキサン不溶分の含有率は23.7重量%、還 元粘度は2.0であった。一方、沸騰nーポリブタジエ ン可溶分の含有率は76.3重量%、固有粘度〔η〕は

2. 4、シス-1, 4構造の割合は96. 9%であっ 10 た。 【0044】(J)シス-1,4重合において、水を

った。得られたポリブタジエンは、ムーニー粘度(10 0℃)が83、沸騰n-ヘキサン不溶分の含有率は2 3. 2重量%、還元粘度は2. 1であった。一方、沸騰 n-ポリブタジエン可溶分の含有率は86.8重量%、 固有粘度 $[\eta]$ は 2. 0、シスー1, 4 構造の割合は 9 5. 1 であった。

1. 2 mmo1とした以外は、(H)と同様にして重合を行

【0045】(K)内部を窒素ガスで置換した容量2リ ットルのオートクレーブに、1,3-ブタジエン224 gを無水ベンゼン576gに溶解した溶液を仕込み、更 に水2. 0 mmolを加えて30分間攪拌した。次いでこの 溶液を50℃に昇温し、トリエチルアルミニウム3.6 mmol、二硫化炭素 0. 2 mmol、及びコバルトオクトエー トO. 1 mmolを加えて、30分間シンジオタクチック 1,2-重合を行った。得られたシンジオタクチック 1,2ーポリブタジエンの還元粘度は2.1であった。 【0046】〔実施例1~6、比較例1~6〕ポリブタ ジエン(A)~(K)を、表1に示すような割合で溶液 【0042】(H)シンジオタクチック-1,2重合に 30 ブレンドし、溶媒を除去して、ポリブタジエンゴムを調 製した。各実施例及び比較例におけるポリブタジエンゴ ム(A)~(K)の配合割合、及び沸騰n-ヘキサン可 溶分及び沸騰 n - ヘキサン不溶分の割合等を表1及び表 2に示す

[0047]

【表1】

· 表 1 10

		***					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·
					実	施	例	
		,·	1	2	3	4	5	6
		A	4 0		4 0	2 5	2 5	
ポ		В		4 0				40.
l 'n		C		3 0				2 3
プ		D						3 0
9		E	3 0		20			
ジ		F			5	2 5	2 0	
エ		G						
レン		H	3 0					
		I		3 0	3 5	5 0	4 1	
		J						
		K					1 4	7
沸騰 1一へ	(割 合重量%)	3. 8	7. 0	8. 1	1 1. 9	2 3. 5	7. 0
イ分キー	還	元粘度	2. 0	2. 1	2. 1	2. 1	2. 1	2.1
沸腾		ML	4 5	4 1	4 3	4 2	4 3	4 1
n		$[\eta]$	2.75	2.55	2.80	2.69		2.59
ヘキ		Mw ×1万)	6 7. 1	5 9. 3	6 8. 6	5 & 8	5 9. 6	5 9. 5
ーヘキサン可溶分	Mw	5万以下 或分割合	5. 8	3. 5	8. 3	5. 3	4. 9	3. 5
數	製品ML		5 0	5 1	5 5	5 9	7 9	5 2

[0048]

40 【表2】

表 2

		T		F1-	fide from		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1	較 例		
		1	2	3	4	5	6
	A	4 0		ļ	4 0		
北	В	Ì	4 0				
IJ	C		20				
ブ	D				3 0		
. 9	E	15					
!	F	1 5		5			
ェ	G			8 0			
ン	H		2 0	15		100	
	I	3 0	2 0				100
	J ~				3 0		
	K						
沸騰コーへ	割 合 (重量%)	7. 1	7. 3	6. 9	6. 9	1 2. 6	2 3. 7
へ分 キ	還元粘度	2. 1	2.1	2. 0	2. 1	2. 0	- 2.1
沸腾	ML	3 9	4 4	3 7	4 2	4 3	4 3
	(η)	2.69	2.67	2.29	2.41	2.44	2.42
ヘキ	Mw (×1万)	6 5. 9	6 4. 2	4 7. 3	5 5. 4	5 5. 9	5 5. 5
nーヘキサン可溶分	Mw 5 万以下 の成分割合	1 3. 7	2. 0	3. 8	5. 5	1. 0	1. 1
製品ML		4 7	5 4	4 7	5 1	6 0	8 1

【0049】このポリブタジエンゴムに、表3の処方に 従ってカーボンブラック、プロセスオイル、硫黄等を配 合し配合物を得た。この配合物につきダイスウェルを測 定した。結果を表4に示す。 【0050】 【表3】

13 **配合物の処方** 表3

14

ポリブタジエンゴム	100重量部
HAFカーボン	50重量部
アロマチックオイル	10重量部
. 亜鉛華	5 重量部
ステアリン酸	2重量部
老化防止剤 1)	1 重量部
加硫促進剤 2)	1 重量部
硫 黄	1. 5 重量部

- 1) N-イソプロピルーN' -フェニル-p-フェニレンジアミン
- 2) N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアゾールスルフォンアミド

【0051】表3の配合物を、150℃、30分の条件 結果を表4に示す。 で空気中で加硫し、加硫物を得た。この加硫物について 【0052】 硬さ、300%モジュラス、及び反発弾性を測定した。 【表4】

	実 施 例						
	1	2	3	4	5	6	
配合物ML	6 0	6 2	6 3	6 6	8 0	6 3	
ダイスウェル(指数)	8 8	7 9	76	6 7	5 1	8 0	
硬度	6 2	6 5	6 6	7 1	8 0	6 5	
300%モジュラス (kg/cm²)	8 8	99	98	121	158	98	
反発弾性	6 1	6 0	5 8	5 6	5 2	6 0	

		比 較 例						
	1	2	3	4	5	6	7 *)	
配合物ML	60	6 4	5 9	6 2	7 2	8 8	5 7	
ダイスウェル(指数)	74	8 6	83	8 9	66	5 0	100	
硬度	6 5	6 6	6 5	6 5	7 2	8 1	5 9	
300%モジュラス	93	109	9 5	9 2	143	195	8 4	
(kg/cm ²)			:					
反発弾性	5 5	6 0	5 5	5 4	5 6	5 2	6 2	

*) 比較例7では、ポリプタジエンゴムとして、高シス-1, 4-ポリプ タジエンであるUBEPOL-BR150を使用した。

【0053】以下、表4に示した結果について説明す る。

【0054】先ず、実施例2と比較例1、2、3の各々 の結果を比較する。実施例2、及び比較例1、2、3 に用いられたポリブタジエンゴムは、表1に示すように いずれも沸騰 n ーヘキサン不溶分が 7. 0 重量%前後で ある点で共通である。

【0055】比較例1は分子量5万以下の成分の割合が 過剰なポリブタジエンゴムを用いた点で、実施例2と異 なる。比較例1は 加硫物のダイスウェルは74、30 0%モジュラスは93kg/cm 2 と、殆ど問題のない値を 示した。しかし、反発弾性については、実施例2が60 であるのに対して比較例1は55と大幅に劣っていた。

過少なポリブタジエンゴムを用いた点で、実施例2と異 なる。比較例2は、反発弾性は60と実施例2の60と 同じ値を示した。しかし、ダイスウェルについては、実 40 施例2が79であるのに対して比較例2は86であり、 比較例2のほうが大幅に劣っていた。300%モジュラ スについても実施例2では99kg/cm² であるのに対 し、比較例 2 においては 1 0 9 kg/cm^2 と大きい値を示 していた。

【0057】比較例3は、ポリブタジエンゴム中の沸騰 n-ヘキサン可溶分の固有粘度〔η〕とムーニー粘度の 値が所定の関係を満足していない点で実施例2と異な る。比較例3は、300%モジュラスについては95kg /cm² と実施例 2 の 9 9 kg/cm² とほぼ同様の値を示し 【0056】比較例2は分子量5万以下の成分の割合が 50 た。しかし、ダイスウェルについては、実施例2が79

であるのに対して比較例 3 は 8 3 と劣っていた。又、反発弾性についても実施例 2 では 6 0 kg/cm 2 であるのに対し、比較例 3 においては 5 5 kg/cm 2 と小さな値を示した。

【0058】次に、実施例4の結果と比較例5の結果を比較する。実施例4と比較例5は、ポリブタジエンゴムが沸騰n-ヘキサン不溶分を12重量%前後含む点では共通であるが、比較例5は、ポリブタジエンゴム中の沸騰n-ヘキサン可溶分の固有粘度とムーニー粘度の値が所定の関係を満たしていない点、及びMwが5万以下の成分の割合が、所定の範囲外である点で、実施例4と異

なる。

【0059】実施例4と比較例5とは、ダイスウェルは両方とも67乃至66とほぼ同様の値を示した。しかし、300%モジュラスについては、実施例4が121kg/cm 2 であったのに対して比較例5は143kg/cm 2 と高い値を示した。

18

【0060】次に、表1のポリブタジエンゴム60重量 部に対し天然ゴム40重量部、その他カーボンブラック 等を配合した。処方を表5に示す。

【0061】 【表5】

表 5 配合物の処方(天然ゴムとの組成物)

···		
	ポリブタジエンゴム	60重量部
	天然ゴム	40重量部
	FEFカーボン	50重量部
	アロマチックオイル	10重量部
	亜鉛華	3重量部
	ステアリン酸	2重量部
	ワックス	2重量部
	老化防止剤 "	1重量部
	加硫促進剤 2)	0.8重量部
	硫 黄	1.5重量部

- 1) N-イソプロピルーN' -フェニルーp-フェニレンジアミン
- 2) N-シクロヘキシルー2ーベンゾチアゾールスルフォンアミド

【0062】表5の配合物につき、ダイスウェルを測定した。又、この配合物を、150℃、30分の条件で加硫し、加硫物を得た。この加硫物について硬さ、300%モジュラス、反発弾性、及び耐屈曲性を測定した。結*

*果を表6に示す。 【0063】 【表6】

表6 表5に示した加硫物の物性

		実力	比	比較例		
	1	2	3	4	1	2
配合物ML	5 4	5 5	5 6	6 6	5 5	5 8
タイスウェル(指数)	90	8 5	8 3	7 0	8 2	8 9
硬度	6 0	61	6 1	6 3	6 1	6 2
300%モジュラス (kg/cm²)	8 1	8 8	8 6	98	8 4	93
反発弾性	6 0	6 0	5 9	5 7	5 5	6 0
耐屈曲性	3 3 0	350	360	380	370	260

	比較例						
	3	4	5	7 *1			
配合物ML ダ(スウェル (指数) 硬度 200Vエフェニス	5 6 9 2 6 1	5 5 9 5 6 1	6 9 7 1 6 3	5 3 1 0 0 5 9			
300% E 9 1 7 X (kg/cm²)	83	8 2	113	8 0			
反発弾性	5 5	5 4	5 3	60			
耐屈曲性	360	3 4 0	230	100			

*) 比較例 7 では、ポリブタジエンゴムとして、高シスー1, 4 ーポリブタジエンである UBEPOL BR150 を使用した。

【0064】表6に示した結果も、実施例2と比較例1 ~4、及び実施例4と比較例5との比較においては、表 4と同様の傾向を示した。

【0065】実施例2と比較例2とを比較すると、300%モジュラスについては、実施例2では88kg/cm²であったのに対し、比較例2では93kg/cm²と大きくなっていた。又、耐屈曲性については実施例2では350と高い値を示したのに対し、比較例2では260と大幅に低い値を示した。

【0066】実施例4と比較例5とを比較しても、同様の傾向が見られた。即ち、300%モジュラスについては、実施例4では98kg/cm²であったのに対し、比較例5では113kg/cm²と大きくなっていた。又、耐屈曲性については実施例4では380と高い値を示したのに対し、比較例2では230と大幅に低い値を示した。

【0067】表3及び表5に示した結果から、ポリブタジエンゴム中の沸騰nーへキサン可溶分中の低分子量成 分が多くなり過ぎたり、沸騰nーへキサン可溶分の固有

粘度とムーニー粘度の値が所定の関係を満足しなくなったりすると、加硫物の諸物性をバランス良く改善することができないことが判る。一方、ポリブタジエンゴム中の沸騰nーへキサン可溶分中の低分子量成分が少なくなり過ぎると、ダイスウェルが大きくなり、300%モジュラスが高い値を示すので、耐屈曲性が低下することが判る。

[0068]

【発明の効果】本発明のポリブタジエンゴム及びゴム組成物は、耐屈曲性に優れ、ダイスウェルが小さく、且つ加硫後のモジュラスが適度であり反発弾性が大きいので、タイヤのサイドウォールに用いるのに特に好適である。勿論、その他のタイヤ部材や一般ゴム工業用途にも好適に使用できる。